

砂公開特許公報(A)

昭63-267296

@Int_CI_4	識別記号	庁内整理番号		❷公開	昭和63年(1988)11月4日
C 12 P 21/02	. –	F-6712-4B			
A 61 K 37/02	ADU ADY	8615-4C			
45/02		G-7252-4C			
C 07 K 13/00 15/26		8318-4H			
C 12 N 15/00		A-8412-4B			
//(C 12 P 21/02 C 12 R 1:19)	•				
(C 12 P 21/02 C 12 R 1:91)			春査請求	未請求	発明の数 2 (全18頁)

インターフェロン結合体およびその製造方法 公発明の名称

> 昭62-56676 **到特**

関 昭62(1987)3月13日 29出

發昭61(1986)3月14日發日本(JP)動特願 昭61-54650 優先権主張

郊昭61(1986)12月26日發日本(JP)動特顯 昭61-308693

神奈川県鎌倉市手広1111番地 東レ株式会社基礎研究所内 利 明 加発 明 者 Ħ 神奈川県鎌倉市手広1111番地 東レ株式会社基礎研究所内 70発 明 者 頢 洄 神奈川県鎌倉市手広1111番地 東レ株式会社基礎研究所内 律 子 砂発 明 者 沢田

東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号 東レ株式会社 金田 関 人

明

1. 発明の名称

インターフェロン結合体およびその製造方法

2. 特許請求の範囲

(1) 8型インターフェロンとア型インターフ ェロンを連結してなるインターフェロン結合体。

(2) 8型インターフェロンと 7型インターフ ェロンを連結してなるインターフェロン結合体を 暗号化する塩基配列を含み、その前部に該結合体 の発現のための制御部位を暗号化する塩基配列を 有する組換え体DNAにより形質転換された形質 転換体を培養し、インターフェロン結合体を生成 せしめ、該培養物よりインターフェロン結合体を 単離精製することを特徴とするインターフェロン 結合体の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は医薬品あるいは試薬として用いること ができる、8型インターフェロンとァ型インター フェロンとを連結してなるインターフェロン結合 体およびその製造方法に関する。

〔従来の技術〕

インターフェロンは抗難瘍作用、抗ウイルス作 用をはじめとする多面的生物活性を有するタンパ ク質であり、その臨床店用が注目を集めている。 インターフェロンはその誘導物質、産生細胞ある いは抗原性によりα、β、γ型の三種に分類され るが、それぞれ遺伝子の構造、タンパク質として の物性、生物活性に違いであることが知られてい る〔小林茂保護"インターフェロンの科学"講談 社 (1985)].

β型インターフェロン(IFN-β)はおもに 協議 芽細胞をウイルスや二重質RNAなどの核酸 を用いて誘発し、産生される筋タンパク質であり、 pH2処理に安定、56℃処理に不安定な性質を 有する、8型インターフェロンを暗号化する遺伝 子はすでに^一離され (Taniguchi ら (1979) Proc . Jpn. Acad. 55, Ser. 8, 464-468 〕、塩基配 列およびアミノ酸配列が明らかにされており、さ らに得られたcDNAを利用して、大腸菌を宿主

とする生産系が開発されている (Taniguchi ら (1980) Proc. Nati. Acad. Sci. USA <u>77</u>, 5230-5233; Goeddei ら (1980) Nucleic Acids Res. <u>8</u>, 4057-4074; Derynck ら (1980) Nature <u>287</u> . 193-197).

r型インターフェロン(IFN-r)はおもに Tリンパ球をマイトジェン処理することにより誘発される簡タンパク質であり、pH2処理に対し 不安定な性質を有する。r型インターフェロンに ついても暗号化する遺伝子が単離され塩基配列が 明らかにされるとともに、大腸歯を用いた生産系が構築されている (Devos ら (1982) Nucleic Ac ids Res. 10. 2487-2501; Grayら (1982) Nature 295, 503-508]。また天然型についてアミノ 酸配列が報告されている (Rinderknochtら (1984) J. Biol. Chem. 259, 6790-6797)。

α、β、γ型インターフェロンの中で、α、β型は従来I型インターフェロンと呼ばれていたもので、アミノ酸配列で29%の一致を示し高い構造類似性が示唆されており(Taniguchi ら (1980)

は疑問があり、すなわちインビトロで示される相 乗作用がインビボで示されるかについて疑問視さ れる。

上記の欠点を解消するためβ、ア型インターフェロンを一つのポリペプチドに連結させ、β、ア型混合物による相乗作用を単独のポリペプチドに発揮させることができれば、体内動態の問題も解消され有用なことと考えられる。またこのような連結されたインターフェロンは一つのポリペプチドに元のβ、ア型インターフェロン混合物の相乗作用を示すため、分子あたりの作用が天然に存在するインターフェロンより増強されることとなり、作用の強いインターフェロンを得ることが可能と考えられる。

また異なる作用スペクトルを持つ8、 r型インターフェロンの活性を一つのポリペプチドに表現させれば、作用スペクトルの広いポリペプチドを作製することができると考えられる。しかしまだこのような8、 r型インターフェロンを一つのポリペプチドに連結させる試みは成されていない。

Gene 10, 11-15]、さらにその認識するレセプターも同じであるといわれている。このためα、

8型共存下での作用は相加的である。これに対し

ア型インターフェロンは従来 II 型と呼ばれていた
ものであり、 I 型とのアミノ酸配列類似性は低く、
その認識するレセプターも異なるといわれている
〔8rancaら(1981)Nature 294, 768-770 〕。そ
のため I 型 ではそれぞれの示す抗ウィルス
スペクトル、抗細胞増殖効果のスペクトルは異なっており(小林茂保留 "インターフェロンの科学"
講談社(1985)22-68 〕また両作用において相乗
効果を示すことが認められている〔Czarnieckiら(1984)J. Virol、49, 490-496 ;Fleishmann
Jr. ら(1984)J. IFN. Res. 4, 265-274 ,特別
昭59-98019〕。

インピトロにおいては既存の8、 r型インターフェロンを混合すればこの相乗作用が示されるが、インピポにおいてはそれぞれのインターフェロンの体内動態の異なることが予測され、二種のインターフェロンがその作用部位に存在するかどうか

元来二つの異なる作用をしていたポリペプチドを 結合させ、一つのボリペプチドに元に二つの機能 を持たせる例はすでに知られている〔Yournoら (1970) Nature 228, 820-824; Neuberger 5 (1984) Nature 312, 604-608; Bulow 6 (1985) Biotechnology <u>3</u> , 821-823] . また、インシュ リンを連結しポリペプチドの安定化をはかった例 も報告されている (Shen, Shi-Hsiang (1984) Pr oc. Natl. Acad. Sci. USA 81, 4627-4631] 他の例としてァ型インターフェロンとインターロ イキンー2を連結、一つのポリペプチドに表現し、 両活性を発現させた例が開示されている(特開昭 60-241890)。しかしながら8、7型イ ンターフェロンを一つのポリペプチドに発現させ、 作用スペクトルが広く、かつ作用の強いインター フェロンを製造した例はまだ知られていない。

〔発明が解決しようとする同題点〕

本発明は、従来 8 型インターフェロン、デ型インターフェロンとして独立に産生されていたインターフェロンボリペプチドを一つのボリペプチド

に連結し、8、ア型インターフェロンがそれぞれ 保持していた抗ウイルス作用、抗細胞 殖作用な どの生物活性を単独のボリペアチドで発揮する作 用スペクトルの広いインターフェロン結合体を製 遠するものであり、かつ、8、ア型インターフェ ロン混合体の示す相乗作用を単独のボリペアチド で発揮する作用の強力なインターフェロン結合体 を提供するものである。

[同題を解決するための手段]

本発明は8型インターフェロンと
・型インターフェロンと
を連結してなるインターフェロン結合
休、および該結合体を暗号化する塩基配列を有し、
該結合体の発現のための制御部位を付加した組換
え体DNAによる形質転換体を用いた該結合体の
製造方法に関する。

本発明における8型インターフェロン、ャ型インターフェロンとは、それぞれのインターフェロン特有の活性を有するものであれば全てを包含する。そのポリペプチド部分は、たとえばヶ型インターフェロンにおいては、N末端にアミノ酸残基

β、γ型のポリペプチドを直接連結してもよいし、 両者の間にスペーサーペプチドを介して連結して もよい。スペーサーペプチドを介して酵素を連結 した例として、8-ガラクトシダーゼのサブユニ ットを連結した例が報告されているが(Kushinke ら (1985) EMBO J. <u>4</u>. 1067-1073) 、この例に 示されるように親水性のアミノ酸残益を多く合む ポリペプチドにより連結されることが好ましい。 さらにスペーサーとしては、自然界に存在するタ ンパク質のドメイン間を繋ぐポリペプチドを利用 することもできる。スペーサーペプチドは通常ア ミノ酸の数が50以下のものが用いられ、好まし くはイムノグロブリン分子のスイッチペプチドと 呼ばれるペプチドがよく、さらにThr-Gin-Leu-Gi y-Giu-Pro-Lys-Ala-Ala-Lys-Ser-Val-Thr で示さ れるペプチドが好ましい。

本発明では、β型インターフェロンと r型イン ターフェロンとを連結してなる構造体をインター フェロン結合体と呼ぶ。特にN末端側にβ型イン フェロン、C末端側に r型インターフェロンのポ が三残基付加されたもの (Grayら (1982) Nature 295. 503-508) や、C末端部の欠損しているもの (Roseら (1983) Biochem. J. 215. 273) が知られているが、このようにアミノ酸残基が付加あるいは欠損しているものも本発明に含まれる。またアミノ酸残基の一部置損したア型インターフェロンも開示されているが (特開昭 59-930 93 号公報、特開昭 59-167596 号公報)、それぞれのインターフェロン特有の活性を有しておればこれらも本発明に包含される。好ましておればこれらも本発明に包含される。好ましては、8型インターフェロンについては第1図に示されるアミノ酸配列を有するボリペアチドがよく、ア型インターフェロンについては第2図のものがよい。

これら8、ア型インターフェロンの連結順序は特に限定しない。すなわち、8型のボリペプチドが新しい結合ボリペプチドのN末端側に、ア型がC末端側に配置されてもよいし、またその逆でもよい。

 $oldsymbol{eta}$ 、 $oldsymbol{r}$ 型インターフェロンの連結部位について、

リペプチドを連結したものをインターフェロン β γ 結合体($IFN-\beta \gamma$)とし、その逆をインターフェロン $\gamma \beta$ 結合体($IFN-\gamma \beta$)と呼ぶ。また各インターフェロンの連結部にスペーサーペプチドを含むものをそれぞれインターフェロン β $c \gamma$ 結合体($IFN-\beta c \gamma$)あるいはインターフェロン $\gamma c \beta$ 結合体($IFN-\gamma c \beta$)と呼ぶこととする。

インターフェロン結合体を得る手段としては、 有機合成によりアミノ酸を付加し合成する方法と 遺伝子操作の手法を用いて、DNAレベルで目的 のボリペプチドを発現するよう設計し、適当を形 質転換体により発現させる方法がある。本発明に おいて、目的のボリペプチドを得るための方法は 特に限定されるものではないが、遺伝子操作の手 法を用いた方がより容易に目的のボリペプチドを 得ることができるため好ましい。

遺伝子操作の手法を用いてインターフェロン結合体を得るためには、それぞれの 8、 ア型インターフェロンを暗号化する塩基配列を直接あるいは

スペーサーペプチドを暗号化する塩基配列を介して連結した構造を持つDNAに、発現のための連当な制御部位を結合することにより組換え体内での発現が達成される。

インターフェロン結合体を暗号化する塩基配列 としては、目的のポリペプチドを暗号化するもの であれば特に限定されない。すなわち、あるアミ ノ酸に対するコドンが複数個存在する場合、いず れを用いてもかまわない。好ましくはβ型あるい はγ型インターフェロンcDNAの塩基配列

(Taniguchi ら (1980) Gene 10, 11-15; Devos 6 (1982) Nucleic Acids Res. 10, 2487-250 1) に一致することが好ましい。インターフェロン結合体を暗号化する塩基配列を得る手段としてDNA合成による方法、あるいはβ、ア型インターフェロンを暗号化する遺伝子を取り出し連結する方法が行い得るし、両者を組み合わせた方法でもよい。DNA合成により目的の塩基配列を得る方法は、すでに報告されている手法(Edgeら (1981) Nature 292, 756-762; Tanaka6 (1983) Nu

そのまま、あるいはマングビーンヌクレアーゼや DNAポリメラーゼIのクレノウ断片、T4DN・ Aポリメラーゼなどによって平滑末端を形成させ た後結合すればよい。好ましくは制限酵素処理に より欠失したポリペプチドを暗号化する塩基配列 を合成DNAにより補って口cDNAを連結すれ ば、完全な長さの8型インターフェロンとア型イ ンターフェロンポリペプチドが連結されることに なりよい。また、この時スペーサーペプチドを暗 号化する塩基配列を両構造遺伝子の間に挿入して おくこともできる。また連結の他の方法として、 あらかじめる、ア型インターフェロンの構造遺伝 子の5、あるいは3、末端部位に合成DNAを利 用する手法により (Goeddel ら (1979) Nature_2 81,544-548) 制限酵素部位を導入しておき、そ れらを消化、平滑末端化などの処理後、両構造遺 伝子を連結してもよい。要は8、ァ型インターフ ェロン構造遺伝子の読み取り相が一致して連結さ れればどのような方法でもよい。

上記のインターフェロン結合体を暗号化する塩

cleic Acids Res. 11, 1707-1723) に従えば達成 される。8型あるいはア型インターフェロンを略 号化する遺伝子としては、いわゆる染色体上の遺 伝子とcDNAを用いることができるが、cDN Aを用いる方が好ましい。それぞれのcDNAは 公知の方法に従って単離することができる(Tani guchi & (1979) Proc. Jpn. Acad. 55, Ser. B . 464 : Goeddel & (1980) Nucleic Acids Res. 8, 4057-4074; Derynck & (1980) Nature 287 . 193-197 ; Devos & (1982) Nucleic Acids Re s. 10, 2487-2501; Gray 6 (1982) Nature 295 . 503-508] . また、これらの文献から公知の塩 基配列の一部をプローブとして、公知の方法〔Ok ayama ら (1983) Holecular and Cellular Biolo gy <u>3</u> , 280) により調製したcDNAライブラ リーよりコロニーハイブリダイゼーションにより 選択し得ることもできる。

これらのcDNA配列からインターフェロン結合体を暗号化する塩基配列を得るには、それぞれのcDNAを適当な制限酵素により消化した後、

基配列を利用してポリペプチドを生産させるには、 動植物細胞、酵母、大腸菌が用いられる。大腸菌 内で前記の塩基配列よりポリペプチドを発現させ るためには、転写開始のためのプロモーター配列 および翻訳のためのSD配列、ATGコドンをそ の前部に付与する必要がある。 プロモーター配列 としては、lac、trp、recAなどの遺伝 子のアロモーターが知られているが、プロモータ ーとしての活性を有する配列であればどのような ものでもよい。好ましくはtrp プロモーターのよ うな強いプロモーターを用いることがよい。SD 配列はリポゾームRNAの結合部位であり、翻訳 には必須の部位である。本発明においてはSD配 列についても特に限定するものではない。このよ うに構成されたポリペプチド発現のための制御部 位に翻訳のための信号ATGコドンを付与したイ ンターフェロン結合体を暗号化する塩基配列を連 結することによりポリペプチド発現は達成される。 ATGコドンの付与は公知の方法 (Goeddel ら (1979) Nature 281, 544-548) に従い合成DN

Aを用いて行い得る。また、*8型インターフェロンの*場合は公知の方法 [Taniguchi ら (1980) Proc. Natl. Acad. Sci. USA <u>77</u>, 5230-5233] によりATGコドンを露出できる。

ここで得られたDNAを宿主に導入するには、ベクターDNAを利用する。大腸歯で用いられるベクターDNAとしてはpBR322、pSC101などに代表されるプラスミドDNA、および入ファージのようなファージDNAが挙げられるがいずれをも用い得る。このベクターDNAと前記のインターフェロン結合体を発現するよう構成されたDNAを連結し、公知の方法(Haniatisら "Holecular cloning" Cold Spruing Harbor Laboratory (1982) p250-255)に従い、大腸歯とDNAを接触させれば形質転換体を得ることができる。

形質転換された大腸菌株について、天然培地、 半合成培地、合成培地を用いて培養することによ りインターフェロン結合体の生産は達成される。 ここでの培養には液体培地が適しており、好まし

ークロマトグラフィー、電気泳動等の方法、あるいはこれらを組み合わせることによって、高純度 のインターフェロン結合体を得ることができる。

動物細胞を用いてインターフェロン結合体を発 現させるには、動物細胞内で提館するプロモータ 一の制御下にインターフェロン結合体を暗号化す る塩基配列を配置する必要がある。動物細胞内で 機能するプロモーターの例として、SV40初期 プロモーター、SV40後期プロモーター、HB ウイルス遺伝子のプロモーター、MMTVプロモ ーター、チミジンキナーゼ遺伝子のプロモーター、 メタロチオネイン遺伝子のプロモーター、熱ショ ック蛋白のプロモーター、インターフェロン遺伝 子のプロモーターが挙げられる。これらプロモー ターの制御下に、大脇薗の場合と同様の方法でイ ンターフェロン結合体を暗号化する塩基配列を連 結すればよい。プロモーターは一種でも二種以上 併用してもよい。なお、真核細胞型プロモーター の上流に、転写効率を高めると言われているHarb eyマウス肉且ウイルスの5.LTRのエンハンサ

くは、たとえば発現系にも r p プロモーターを用いた場合には、インドールアクリル酸を培養途中に加え、インターフェロンの生産を誘導することがよい。他のプロモーターを用いる場合も、それぞれ特有の誘導剤を用いることが好ましく、これによりインターフェロン結合体の生産量は増大する。

以上のごとく得られたインターフェロン結合体を生産する大陽歯を公知の方法「堀江武一、山下仁平編集:「蛋白質・酵素の基礎実験法」南江堂(1981)3-7]、たとえば酵素処理、超音波処理、超音波処理、超流法、加圧処理などにより破砕することにより粗インターフェロン結合体抽出液が得られる。グアニジン塩酸塩、尿素などによる処理 [Davis ら(1983) Gene 21, 273-284]と組み合わせれば抽出効率は向上し好ましい。

さらに得られた租抽出液から公知の方法〔堀江 武一、山下仁平編集:「蛋白質・酵素の基礎実験 法」南江堂(1981) 18-382〕、たとえば塩析、 限外沪過、イオン交換、ゲル沪過、アフィニティ

一配列やSV40のエンハンサー配列を挿入してもよい。好ましくは、細胞外分泌のためのシグナルペプチドを暗号化する塩基配列を、インターフェロン結合体を暗号化する塩基配列の前部に付加しておけば、ポリペプチドは培養上清に生産される。

ベクターDNAの調製は一般的な方法で行うことができる (T. Haniatis et al, Holecular Cloning, p86~96, 1982).

ベクターDNAを導入する動物細胞としては、 ヒト、サル、チャイニーズハムスター、マウス等 の細胞を用いることができるが、目的物がヒトイ ンターフェロン結合体である場合にはヒト細胞を 用いることが望ましい。ヒト細胞としては、虚生 される筋付加ポリペプチドで増殖阻害のかからな いものが用いられる。好ましいヒト細胞は、ヒト 肺癌由来細胞、特にPC8およびPC12(H.Ki njo et al. Br.J.Cancer、39, 15, 1979)である。

ベクターDNAの細胞への導入は公知のリン酸 カルシウム法により行うことができる(F.L.Grah am et al, Virology, <u>54</u>, 536, 1973)。

インターフェロン結合体発現プラスミドが導入された細胞体を得るには、たとえばこのベクターをG418耐性遺伝子発現ベクターpSV2neo(P.J.Southern et al, J.Hol.Appl. Genet., 1,327,1982)あるいはpNEO5′(H.Lusky et

lecular cioning * (Haniatisら (1982) Cold S pring Harbor Laboratoty) に従った。

本発明の具体例を示す前に、本発明の構成のために必要なヒト 8型インターフェロン、ヒトァ型インターフェロン発現プラスミドについて参考例として簡単に述べる。

梦 净 例

<u>(1) ヒトβ型インターフェロン発現プラスミド PKM6:</u>

すでに報告されている方法 (谷口(1982)生化学54,363-377)に従い作製したヒト 8型インターフェロン発現プラスミド P T u I F N 8 - 5をH i n d 国消化後、T 4 D N A ポリメラーゼのクレノウ断片処理により平滑末端とし、B g 1 II リンカーを連結、B g 1 II 消化した後、T 4 D N A リガーゼを用いて自己現化させプラスミド P Y O - 10を得た。P Y O - 10を S a 1 I、C 1 a I 消化し、アガロースゲル電気泳動により約830 b P の D N A 断片を分取した。この D N A 断片を特別昭61-19487号公報に記載されてい

al. Coil. 36, 391, 1984) とともに導入すれば、 形質転換されなかった細胞が生き残れないG 4 1 8を含む選択培地で生育できるため容易に識別で きる。

以上のようにして得られた形質転換体を、たとえば牛助児血清を含む培地で培養すればインターフェロン結合体は培養上清に回収され、先に述べた方法により特製される。このようにして得られるインターフェロン結合体は結鎖を作なうポリペプチドである。

上記の操作により得られたインターフェロン結合体は、抗ヒトタ型インターフェロン抗体、抗ヒトア型インターフェロン抗体と結合することから、両者の抗原性を有している。また各々の抗体による中和試験から、β、ア型インターフェロン両方の活性を一つのポリペプチドで表現していることが示されている。

〔実 雄 例〕

以下に本発明の具体的な実施例を示す。実施例中に示される基本的な遺伝子操作の手法は、"Ho

るプラスミドp6hur-A2のClaI-SalI I 部位間に挿入した構造を持つプラスミドがp KM6である。(第3図)

(2) ヒトァ型インターフェロン発現プラスミド p6huァーN1:

ヒト属構由来リンパ球をPHA(フィトへモアグルチニン)とTPA(12-o-tetradecanoyl-phorbor-13-acctate)で処理し、ヒトァ型インターフェロン生産を誘導した後(Vilcekら(1983)Infection and Immunity 34, 131)、細胞よりmRNAを調製した。mRNAの調製とcDNAの調製およびアラスミドへのクローニングは、公知の方法(Okayama ら(1983)Holecular and Cellular Biology 3, 280)に従った。得られたcDNAライブラリーの中から、公知のヒトァ型インターフェロン構造遺伝子(Gocddel らNature(1982)295 、503-509)の3、末端近傍に対応する5、一AGGACAACCATTACT - 3、の配列を有する合成DNAをプローブとしてコロニーハイブリグイゼーションを行い、ヒトァ型インターフェロ

ンCDNAを有するプラスミドpIFN-ァ15 を得た.次にpIFN-715をNdeI、Ba mHI消化後、アガロースゲル電気泳動により約 O. 9kbのDNA断片を分取した。また5'-CGATGCAGGACCCA-3', 5'-TATGGGTCCTGCAT-3'のDNAオリゴマーを合成し、5'末端をT 4ポリヌクレオチドキナーゼを用いてリン酸化し た後、それぞれ約8pmole/µlとなるように混合 し、65℃、3分間加熱、急冷した後、再度65 でで3分間加熱し、室温に放置することにより徐 々に冷却させ、アニーリングを行った。このDN Aオリゴマー7pmole、pIFNァー15のNd e I - Bam H I 断片 O. 3 pmole および (1) で示したpKM6を、claI、BamHI消化 後アガロースゲル電気泳動により分取した約42 00bpのDNA断片O. 1 pmole を混合し、T 4 D N A リガーゼを用いて連結した後、E. co li MC1061 (Casadaban & J. Hol. Biol . (1980) 138 , 179-207) を形質転換した。ア ンピシリン耐性で選択した形質転換株について、

<u>(4) p 6 h u γ N 1 – C K p n の作製:</u>

プラスミドp6hurN1-CKpnの構造を 第6図に示す。p6hur-N1をCLaI、B amHI消化し、アガロースゲル電気泳動により 約4200bpのDNA断片と、約1050bp のDNA断片を分取する。1050bpのCla I-BamHI断片をさらにHinfI消化し、 アガロースゲル電気泳動により400bpのDN A断片を分取した。約4200bpのClaI-BamHI断片、400bpのClaI-Hin fI断片と(2)に示した方法に準じて6本のD NAオリゴマーより作製した下に示すDNAアゲ アクー

AGTCAGATGCTGTTTCGCGGTCGACGTGCATCCCAG GTCTACGACAAAGCGCCCAGCTGCACGTAGGGTC GTACCATGAGATCTG CATGGTACTCTAGACCTAG

を混合連結し、E.c.oli MC1061を形質転換した。アンピシリン耐性を示す形質転換株について、5、-GATCCAGATCTCATGをプローブと

5 - TATGGGTCCTGCAT-3 DNAオリゴマーを プローブとしてコロニーハイブリダイゼーション を行い、ヒトァ型インターフェロン発現プラスミ ドp6huァーN1 (第4図)を得た。

次にβおよびァ型インターフェロン c D N A を 連結するために、それぞれの構造遺伝子の5 元末 増、3 元増に制限酵素部位を導入したプラスミ ドを作製した。

(3) pKM6-cxhoの作製:

GTTACCTCCGAAACTCGAGCTGA

GAGGCTTTGAGCTCGACTCTAG

を連結し、プラスミドpKM6-cxhoを得た。 pKM6-cxhoをxhoI消化し突出した塩 基を削りとることにより、ヒトタ型インターフェ ロンのC末端アミノ酸アスパラギンを暗号化する AACが露出されることになる。

してコロニーハイブリダイゼーションを行ったところ、118株中4株が隔性を示し、これらはプラスミドp6hur-CKpnを保持していた。p6hur-CKpnをKpnI消化し突出した部分を削ることにより、ヒトア型インターフェロンのC末場アミノ酸グルタミンを暗号化するCAGが露出されることになる。

(5) p 6 h u r N 1 △ B S - N H i n の作製:

プラスミドρ 6 h u γ N 1 Δ B S - N H i n の 構造を第7図に示す。 p 6 h u γ - N 1 を B s t E II 消化し、得られた粘着末端を D N A ポリメラ ーゼ I のクレノウ断片を用いて平滑末端とした後、 S a 1 I リンカーを連結、 S a 1 I 消化した後、 T 4 D N A リガーゼを用いて自己環化させ、プラ スミドρ 6 h u γ N 1 - Δ B S を 得た。次に p K M 6 を E c o R I 、 S a 1 I 消化し、アガロース ゲル電気泳動により約3700 b p の D N A 断片 を分取し、さらに別に p 6 h u γ N 1 - Δ B S を N d e I 、 S a 1 I 消化し、アガロースゲル電気 泳動により約800 b p の D N A 断片を分取した。 これら2種のDNA断片と(2)の方法に じて 作製した下記のDNAアダプターとを連結し、目 的のプラスミドp6hurN1△BS-NHin

AATTGCGCAGGACCCA

CGCGTCCTGGGTAT

を得た。p6huァN1△BS-NHinをHinPI消化し突出部分を削ることにより、ヒトァ型インターフェロンのN末増アミノ酸、グルタミンを時号化するCAGを露出できる。

寒放例 1

<u>インターフェロンγ・β結合体発現プラスミド</u> ptrp6huIFN-γβの作製

Ptrp6huIFN-γβの作製方法を第8 図に示す。プラスミドPKM6 30μεをC1 aI消化した後、マングピーンヌクレアーゼ15 単位で37℃15分間反応し、粘着末端を平滑末 増とした。これをさらにBg1I消化した後、ア グロースゲル電気泳動により約500bpのDN A断片を分取した。別にプラスミドp6huγN 1-CKpnをKpnI消化した後、T4DNA

転換体E. coli HB101(ptrp6h uIFN-78)を得た。

<u> 実 植 例 2</u>

<u>インターフェロンβ・γ結合体発現プラスミド</u> ptrp6huIFN-βγの作製

ポリメラーゼにより平滑末端を形成させ、さらに BamHI消化してアガロースゲル電気泳動によ り、約4800bpのDNA断片を取得した。そ れぞれのDNA断片を混合、T4DNAリガーゼ により連結し、E. coli HB101 (Boyo гら(1969)J.Hol. Biol. <u>41</u>. 459-472 〕を形 質転換した。得られたアンピシリン財性の形質転 遺体について、上記の操作で得たpKM6のC1 aI-BglI断片をニックトランスレーション によって³²Pラベル化したDNAをプローブとし てコロニーハイブリダイゼーションを行ったとこ ろ、56株中6株が層性を示した。これらの株に ついてプラスミドDNAを抽出し、制限酵素切断 点地図を作製したところ、第8図に示す構造を持 っていた。さらに代表株で86の保持するプラス ミドDNAのSa!I消化物をM13ファージに 組み込みDNA塩基配列を決定したところ、IF $N-\gamma$ とIFN-etaの構造遺伝子が読み取り浄が 一致して連結されており、目的のアラスミドpt rp6huIFN-7月を得た。また同時に形質

株についてp6hurN1-CKpnを作製する 版に利用したDNAオリゴマー5・<math>-AGTCAGATGC TGTTTCを用いてコロニーハイブリダイゼーションを行ったところ、28株が陽性を示した。代表 移産したところ、28株が陽性を示した。代表 移 服 静 素切断点地図を作製したところ、第9図の構造を示し、さらにBstEI-SalI断片を M $137r-ジにクローン化し、DNA塩基配列を 画べたところ、<math>IFN-\beta$ 、 $IFN-\beta$ では おった の は $15N-\beta$ でを 得た。また 同時に 形質 転換体 E. $15N-\beta$ で を 得た。

実放例3

<u>インターフェロンγcβ結合体発現プラスミド</u> ptrphuIFN-γcβの作製

PtrphuIFN-γcβの作製方法を第1 0図に示す。pKM6をClaI消化した後、さらにBglI消化し、アガロースゲル電気泳動により約500bpのDNA断片を分取した。別に スペーサーペプチドを暗号化するDNA断片を (2) に示す方法に じ、4本のDNAオリゴマ ーより作製した。このDNA断片の構造を第11 図に示す。このDNA断片10pmole と先に分離 したpKM6のClaI-BglI断片、および 実施例1に示したp6huァN1-CKpnより 分離した約4800bpのDNA断片を混合、T 4 DNAリガーゼにより連結し、E. coli HB101を形質転換した。得られたアンピシリ ン耐性を示す形質転換体82株について、実施例 1に示したアローブを用いてコロニーハイブリダ イゼーションを行ったところ3株が陽性を示した。 この3株よりプラスミドDNAを得出し、制限酵 素地図を作製したところ、1株のみが目的の構造 のプラスミドptrp6huIFN-7cBを保 持していた。この時間時に形質転換体E. col i HB101 (ptrp6huIFN-7c8) を得た。

実施例4

培養とインターフェロン結合体の製造

この菌体を1回のリゾチーム3歳、EDTA2m M、食塩30mM、グリセロール20%を含むト リスー塩酸緩衝液(pH7.5)に懸濁し、氷中 で60分間放置した。凍結融解を3回録り返し、 菌体を破砕した後、30000g、20分の遠心 分離により細胞預滞を除去したものを活性測定用 の個品とした。インターフェロンの抗ウイルス活 性測定法は"インターフェロンの科学" 〔小林茂 保緬 (1985) 講談社p13-20) に示されている、F し細胞-シンドピスウイルスを用いたCPE50型 示法を用いた。活性測定の数の標準品としては、 NIH natural IFN- γ Gg23-901-530によって力価較正した組換え体により生産 されたIFN-ァラボリファレンスを用いた。活 性測定の結果を表1に示す。参考のため、ヒトB 型インターフェロンを発現するアラスミドPKM 6、およびヒトァ型インターフェロンを発現する プラスミドp6huァーN1を保持するE.co 11 HB101株について、前記の操作により 関製したインターフェロン租抽出液の抗ウイルス

実施例1~3で得られた形質転換体について、 トリプトファン100με/国、アンピシリン1 O O M g/mを含むしB培地(パクトトリプトン 1.0%、酵母エキス0.5%、食塩0.5%、 グルコース0.1%、水酸化ナトリウムを用いて pH7.2に調製)に拡繭し、30℃で8時間培 養し、これをグルコース1.0%、カザミノ酸1. 0%を含むM9培地(リン酸1カリウム0.3%、 リン酸2ナトリウム0.6%、塩化アンモニウム 0.1%、食塩0.5%に別域菌したピタミンB η を1με/ոι、硫酸マグネシウムを1mMによ るよう添加する)に10%植歯し、25℃で培養 を続ける。約10時間後にインドールアクリル酸 を終濃度10μg/mlとなるように添加し、さら に8時間培養を続行した。この間グルコース切れ とならないよう遺宜40%グルコース溶液を添加 し、またpHが6.0~7.0に保たれるよう1 4%NH』OH溶液を用いて調製した。その後2 副の培養液より10000g、4分の違心分離に より歯体を集歯、さらに生理食塩水で洗浄した後、

活性を示した。各々のプラスミド保持株はインターフェロンに特徴的な抗ウイルス活性を示した。

	第 1	表
藩	株	抽出液あたりの抗ウ
_		イスル活性(U/ml)
E.coli HB101 (ptrp6huIFN-7	· <i>B</i>)	3.9×10 ⁴
E.coli HB101 (ptrp6huIFN- &		1.6×10 ⁴
E.coli B101 (ptrp6huIFN-7	· c &)	7.7×10 ⁴
E.coli HB101 (pKH6)		3.1×10 ⁵
E.coli HB101 (p6hu7 — N1)		4.1×10 ⁴

夹 推 例 5

分子量の測定

実施例4の方法に従って培養した菌液1mlより 10000g、4分の遠心分離により菌体を集菌 した。この菌体を500μlの2-メルカプトエ

タノール5%、ドデシル硫酸ナトリウム (SDS) 2%を含む6.2.5mMトリスー塩酸緩鬱液(p H6.8)に懸濁した後、沸騰水浴中で5分間加 热し、放冷した後に50μΙ のプロムフェノール ブルー0.05%、グリセロール70%を含む6 2.5mMトリスー塩酸緩賃液(pH6.8)を 添加し、電気泳動用のサンプルとした。SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動はレムリの方法 〔Nature_227 (1970) 680 〕に従った。ゲル濃度 は15%を用い、マーカータンパク質としては、 リゾチーム分子量14400、トリアシンインヒ ピター分子量21500、カルポニックアンヒド ラーゼ分子量31000、オポアルブミン分子量 45000、ウシ血清アルブミン分子量6620 0、ホスホリパーゼB分子量92500を用いた。 **泳動終了後のゲルをクマシーブリリアントブルー** R250により染色し、タンパク質を検出した。 同時に泳動したゲルについて、公知の方法〔田都、 (1983) 細胞工学_2 1061-1068] を用いてニトロ セルロース膜にタンパク質を移した後、第一抗体

として市取の抗ヒトβ型インターフェロンウマイムノグロブリンあるいは抗ヒトァ型インターフェオーンウマイムノグロブリンを用い、さらにさせ、たっぱいないでは、まりインターフェロン結合体の位置を決定である。上前ウェスタンプロッティングの結果とマターフェロン結合体の分子量はIFNーアβ、IFNーアにおける37000であり、IFNーアにおける37000であり、IFNーテにおける37000であり、IFNーテにおける37000であり、IFNーテにおける37000であり、IFNーテによけあ38000であった。すなわち、トータ型インターフェロン(分子量約17000)が連結され、一つのポリペプチドとなっていることがわかった。

弦体による中和

実施例4に示す方法で調製したE. coli HB101(ptrp6huIFN-γβ)から の狙インターフェロン抽出液を5%仔ウシ血清1 OmM Hepes(pH7.3)を含むイーグ

ルMEM培地で5倍に希釈する。このインターフェロン液1mlに対し、同培地で50倍に希釈した抗IFN-βウサギ抗血液(中和価2700U/ml)、あるいは抗IFN-アウサギ抗血液(中和価2000U/ml)を1ml加え、37℃で30分間保温したものについて抗ウイスル活性を測定した。この時、対照として抗血液の代わりに培地のみを入れたもの、また各々の抗血液系液0.5mlずつ入れたものについても同様に測定した。結果を第2表に示す

第 2 表		
抗 血 清	抗ウイルス活性	
	(U/ml)	
対照(抗血清無抵加)	6.0×10^3	
抗IFN-8抗血清	1.3×10 ³	
抗IFN-ァ抗血清	1.7×10 ³	
抗IFN-β抗血清+ 抗IFN-γ抗血清	8 1	
タクのは 地 油 ね き ゅ コー・		

各々の抗血清により活性が中和され、ヒト 8 型 あるいはァ型インターフェロン両方の作用を持つ ことが明らかとなった。また抗血清中和時にたとえば抗IFN-r抗血清を用いた場合、 6.0×10^5 U/=を中和値20U/=0の抗血清で中和すると、 1.7×10^3 U/=0となることから、このIFN-r8はIFN-8、IFN-r0相乗作用を現わしていることがわかった。

奥拉例7

<u>インターフェロンβ c γ発現プラスミドptr</u> p6huIFN-β c γの作製

Ptrp6huIFN-Bcrの作製方法を第12回に示す。プラスミドPKM6-cxho 20μgをxhoI消化した後、15単位のマングピーンヌクレアーゼで37℃15分間処理し、平滑末端を形成させに後SalI消化した。これをアガロースゲル電気泳動にかけ約4500bpのDNA断片を分取した。別にp6hurN1ΔBS-NHIn 30μgをHinPI、SalI消化後、アガロースゲル電気泳動により約860bpのDNA断片を分取した。上記2つのDNA断片を実施例3に示す方法で得たスペーサーボ

リペプチドを暗号化するDNA断片10pmole を 選合、T4DNAリガーゼにより連結し、E.c. ○ li HB101を形質転換した。得られたア ンピシリン耐性を示す形質転換休204株につい て、実施例2に示したアローブ、およびスペーサ ーポリペプチドを暗号化するDNA断片作製の際 に用いたDNAオリゴマー5:-CGTTACCGACTTAG CAをプロープとして、コロニーハイブリダイゼー ションを行った。2株が陽性を示し斜限酵素を用 いた分析結果から、1株が目的のプラスミドpt rp6huIFN-Bcrを保持していた。この ・ 時周時に形質転換体E.coli HB101 (ptrp6huIFN-Bcr)を得た。実施 例4の方法に従ってこの菌株を培養、菌体抽出液 を作製し、抗ウィルス活性を測定した。抽出液あ たり3.9×10⁴ U/回の抗ウィルス活性が認 められた。

実施例8

抗体による中和

実施例6に示す方法により、E.coli H

- B、抗IFN-r抗血液により活性が部分的に 中和され、さらに両抗血清の存在により、ほぼ完 全に活性は失われた。すなわち、IFN-7c8 はIFN-8、IFN-ァの立体構造をとったも のが1つのポリペプチドに連結されており、両者 の活性を1つのポリペプチドで発揮していること がわかった.

また、IFN混液に見られる抗ウィルス作用に 関する相求作用をIFNーγcβも同様に示して おり、この分子が1分子でIFN-8、IFN-アの相乗作用を示すことを確認した。

実施例9

<u>A. ヒトインターフェロンβ売現ベクターp S V</u> βの作製:

pSVBは、ヒトインターフェロンB発現ベク ターPSV2iFN8(特開昭61-52283) から真核細胞での複製を阻害する配列 (H. Lusky ct al, Nature, <u>293</u>, 79, 1981) を除去したベク ターである。作製方法は以下の通りである。

B101 (ptrp6huIFN-rcs)から の狙インターフェロン抽出液について、抗体によ る中和を検討した。比較のため、組換え体により 製造されたIFN-8、IFN-ヶをほぼ等量温 合したもの(IFN返液:終過度IFN-8 8 600U/ml、IFN-7 2400U/ml) & 用いて同様の実験を行った。結果を第3表に示す。

第 3 表

IFN	扶	抗ウィルス 活 性	
	抗IFN-B	抗IFN-7	(U/ml)
IFN	_	-	19000
退 液	0	_	930
	-	0	12000
	0	0	< 27
IFN	-	_	22000
-γсβ	0	-	2400
1	-	0	11000
	0	0	6 1

IFNーアCBにおいても、それぞれ抗IFN

ーターの上流にあるPvuIサイトをSallリ ンカーを用いてSalIサイトに置き換えたあと、 SalIとBamHIで切断してヒトインターフ ェロン8の発現に必要な1.7KbのNDA断片 を分離した。

次に、pBR322から真核細胞での複製を阻 寄する配列を除いたベクターpML2d (H.Lusk y et al, Nature, 293, 79, 1981) & Sal I & BamHIで切断し長頭断片を分離した。

これら2つのDNA断片をT4DNAリガーゼ を用いて結合しpSVBを得た。

B. ヒトインターフェロンβ発現ベクターpMT <u>V 8 作製:</u>

上記A項で得られたpSVBを制限酵素Sal Iで切断後、Hind IIリンカーを用いてSal IサイトをHindロサイトに置き換えたあと、 Hind豆で切断してSV40初期プロモーター を含まない3.8KbのDNA断片を分離した。 さらに、BAP(大脳菌アルカリフォスファター まず、PSV2をFNBのSV40初期プロモ ゼ)処理により末端のリンを除いた。

次に、MMTVプロモーターを含むベクターPMTVdhfr(F.Lee et al, Nature, 294, 228,1982)を制限酵業HindEで切断することによりMMTVプロモーターを含む1.4KbのDNA断片を分離した。

これら2つのDNA断片をT4DNAリガーゼを用いて結合することによりpMTVBを得た。 C. ヒトインターフェロンア発現ベクターpMT Vァの作気:

pMTVァは、ヒトインターフェロンァ遺伝子をMMTVプロモーターの支配下に置いたベクターである。作製方法は以下の通りである。

上記B項で得られたpMTVβをMMTVプロモーター下流にあるHind Iサイトとヒトインターフェロン遺伝子の下流にあるBgl Iサイトで切断後、DNAボリメラーゼIKlenow断片処理で平滑末端化してから、MMTVプロモーターを含む3.9kbのDNA断片を分離した。

このDNA断片とpSVIFNr (特開昭61-52286)をDpnI切断して得られるヒト

インターフェロンア遺伝子を含む0.8KbのD NA断片をT4DNAリガーゼを用いて結合する ことによりpMTVァを得た。

D. ヒトインターフェロン γ 発現ベクターpM $TV(SV) \gamma$ の作製:

PMTV(SV) rは、PMTV rのMMTV プロモーターの上流にSV40初期プロモーター を導入したベクターである。作製方法は以下の通 りである。

上記C項で得られたpMTVrをSalIで切断後、DNAポリメラーゼIKlenow断片処理により平滑末端化してからBAP処理により末端のリンを除いた。

次に、PSV2IFNB(特別昭61-52283)をPvuIとHindIIで切断しSV40初期プロモーターを含む0.3KbのDNA断片を分離してから、DNAボリメラーゼIKlenow断片処理により平滑末端化した。

これら2つのDNA断片をT4DNAリガーゼ を用いて結合することにより $pMTV(SV)_{\tau}$

を得た。

E. ヒトインターフェロンγβ結合体動物網限発 現プラスミドρMTV(SV)γ·βの作製:

pMTV(SV) r-8はpMTV(SV) rの ヒトインターフェロンア遺伝子をヒトインターフ エロンア 8 結合体遺伝子に置き換えたベクターで あって、次のようにして作製した(第13図参照)

実施例1に従って得られたptrp6hrIFN-rBの 10μ gをNdeIとDpuIで消化した後、アガロースゲル電気泳動により約1300bpのDNA断片を分取した。前記D項により得られたpMTV(SV)rをBalIで消化した後、DNAボリメラーゼIKlenow断片処理により平滑末端を形成させ、さらにNdeIで消化してアガロースゲル電気泳動により約5100bpのDNA断片を分取した。それぞれのDNA断片を混合、T4DNAリガーゼにより連結し、pMTV(SV)rBを得た。

実施例10

<u>ヒトインターフェロンァc B 結合体動物網風発</u>

現プラスミドpMTV (SV)γcβの作製

pMTV(SV) γcβは、pMTV(SV) γのヒトインターフェロン遺伝子をヒトインター フェロンγcβ結合体遺伝子に置き換えたベクタ ーであって、次のようにして作製した(第14図 参照)。

実施例3に従って得られたptrp6hrIFN-rc β 010 μ gをNdeIとDpuIで消化した後、アガロースゲル電気泳動により約1300bpのDNA断片を分取した。別に、実施例9のD項により得られたpMTV(SV) γ をBalIで消化した後、DNAボリメラーゼIKIenow断片処理により平滑末端を形成させ、さらにNdeIで消化してアガロースゲル電気泳動により約5100bpのDNA断片を分取した。それぞれのDNA断片を混合、T4DNAリガーゼにより連結し、pMTV(SV) γ c β を得た。変施例11

<u>PMTV(SV) からによるPC12細胞の形質転換</u>

第 4 表

実施例9に従って得られたpMTV(SV)で
84μgとG418耐性遺伝子発現ベクターpS
V2noo (J. Squther et al. J. Hol. Appl. Genot.
1, 1, 327, 1982) 0. 4μgとを、リン酸カルシウム法(f. i. Graham et al. Virology, 54, 536, 1973)にて約10⁶ 個のヒト肺癌由来PC12細胞(H. Kinjo et al. Br. J. Cancer, 39, 15, 1979)に導入した。蛋白阻害剤G418(GIBCO社)を400μg/副の過度で含む選択増進(牛胎児血清10%とカナマイシン100μg/副を含むRPMI1640増進(日水製薬))にて培養したところ、24個の形質転換体を得た。

培養上清の抗ウイルス活性を、FL細胞ーシンドピスウイルスを用いた実施例4に記載のCPE 50阻止法で選定したところ、22個に活性が認められた。活性選定の結果を第4表に示す。

以下余白

- MTV	(6)() 0 (2.6)
PMIV	(SV) 7.8/PC12
クローン	抜ウイルス活性(U/ml)
1	18500
2 3	1100
] 3	600
4	1500
5	<80
6	1300
7	200
8	2300
9	200
10	<80
1 1	1000
12	2500
13	900
14	1400
15	500 j
16	400
17	< 8 0
18	< 8 0
19	300
20	800
21	200
2 2	900.
23	200
24	1600

灾旅例12

<u>PMTV(SV)γcBによるPC12細胞の</u> 形質転換

実施例10に従って得られたpMTV(SV) ア c 8 4 μ g と p S V 2 neo (実施例11参照) 0.4 μ g とを、実施例11に準じてリン酸カルシウム法にて約10⁶ 個のPC12細胞に導入した。蛋白合成阻害剤G418(GIBCO社)を400μ g / 副の濃度で含む選択培地〔牛胎児血清10%とカナマイシン100μ g / 副を含むR P M I 1640培地(日水製薬)〕にて培養したところ、26個の形質転換体を得た。

特美上清の抗ウイルス活性を、実施例11と同様にFL細胞 - シンドビスウイルスを用いたCPE 50阻止法で測定したところ、20 個に活性が認められた。活性測定の結果を第5表に示す。

第 5 表

DMTV	7577 = 6 / 5010
クローン	【
123:4567890123456 11234567890123456	400 400 <600 3800 1200 6400 2000 400 2000 7000 7000 7000 1300 1450 1300 1600 1200 1200 1800 100

(発明の効果)

以上のように、本発明は8型インターフェロンとで型インターフェロンを暗号化する塩益配列を連結し、遺伝子操作の手法を用いて組換え体により、従来天然には存在しなかったインターフェロン結合体を生産させたものである。

本発明により得られたインターフェロン結合体は、従来8型インターフェロンあるいばァ型インターフェロンではで用を単独のボリペプチドで示すため、今までの単独のインターフェロンには見られなかった個広い抗ウイルス作用スペクトルあるいは抗細胞増殖作用スペクトルなどの作用スペクトルを示すものである。すなわち既存のインターフェロンよりすぐれた抗ウイルス剤、抗量塩剤として使用することが可能である。

またインターフェロン結合体は、8、 r型インターフェロン混合物が示す相乗作用を一つのポリペプチドで示すため、分子あたりの活性が増大し今までのインターフェロンに見られない強力な作

使用できる。いずれにしてもその調製の操作は、 各々のインターフェロンを別々に調製する場合に くらべ筒略化されることになる。

4. 図面の簡単な説明

第1回は成熟ヒトβ型インクーフェロンのアミ ノ酸配列の一例を、第2団は成熟ヒトァ型インタ ーフェロンのアミノ酸配列の一例を示す。第3図 はヒト β 型インターフェロン発現プラスミドpK M6の構造を示し、第4図はヒトァ型インターフ エロン免収プラスミドp6huァーN1の構造を 示す。第5図はヒト8型インターフェロン構造遺 伝子を取り出すためにxhoI部位を導入したア ラスミドpkM6-cxhoの構造を示す。また 第6図、第7図にはヒトァ型インターフェロン構 **遠遺伝子を取り出すために、それぞれKpnI、** HinPI部位を導入したプラスミドp6huァ N1-CKpn, p6hu7N1 \DBS-NHi nの構造を示す。第8図はインターフェロンァ・ β粘合体発現プラスミド作成の模質を、第9図は インターフェロンβ・γ結合体発現プラスミド作

用を持つこととなる。このように相乗作用を期待するためインビトロの実験では既存の B、ア型インターフェロンを混合すればよいが、インビがではそれぞれの体内動態が異なり、目的の部在在してずしも B、ア型インターフェロン両者が存在しているとは限らない。インターフェロン結合体においては 1分子で元の相乗作用を発揮しているため、このような体内動態の同題はおこらず期待される高い活性が発現される。すなわちインターフェロン、あるいほどが発現される。すなわちインターフェロン、あるいはその混合物は既存のインターフェロン、あるいはその混合物より作用の高い抗ウイスル剤、抗腫瘍剤として利用できる。

またβ、ア型インターフェロン混合物を調製する際に、従来はそれぞれのボリペプチドを別々に 調製しその後混合する必要があったが、本発明のボリペプチドであれば一度の調製で同じ効果を発揮できる。このようにして生産されたインターフェロン組合物としても 健してβ、ア型インターフェロン混合物としても

成の概要を示す。第10図はインターフェロンド C β 結合体発現プラスミド作成の概要を示す。第 11図にはスペーサーペプチドのアミノ酸配列お よび暗号化する点基配列を示す。第12図はイン ターフェロンβ C ア結合体発現プラスミド作成の 概要を示す。

第13図はヒトインターフェロンでβ結合体動物構度発現プラスミド作成の概要を示す。第14 図はヒトインターフェロンでCB結合体動物構度 発現プラスミド作成の概要を示す。

2……ヒトア型インターフェロン構造遺伝子

3 ……ヒトア型インターフェロン C D N A の ポリペプチドを暗号化しない部分

4……SV40初期プロモーター

5……MMTVプロモーター

6 ··· ··· ヒトア型インターフェロンのシグナル ペプチド配列

特許出顧人 東 レ 株 式 会 社

MET SER TYR ASS

AACTAGTACGCAAGTTCACGTAAAAAGGGTTTGAAATCGAŢG

EcoRI/

LEU LEU GLY PHE LEU GLE AND 3ER SER ASM PHE GLR CYS GLM LYS LEU LEU TRP GLH LEU ASM GLY ANG LEU GLB
TYR CYS LEU LYS ASP ANG MET ASM PHE ASP THE PRO GLU GLU THE AND GLM ASP SER SER SER THE GLY TAP
ASM GLU THR LEU THR GLU ASP MET THE ALA ASM THE MIS GLM THE AND GLM ASP SER SER SER THE GLY TAP
ASM GLU THR LEU THR GLU ASP MET THE ASM ANT TYR MIS GLM THE ASM MIS LEU LYS THR WIY GLU GLU
LYS LEU GLU LYS GLU ASP PHE THR AND GLY LYS LEU MET SER LEU MIS LEU LYS AND TYR TYR GLY AND THE
TYR HES TYR LEU LYS ALA LYS GLU TYR SER MIS CYS ALA THR THR THE YAL AND YAL GLU THE LEU AND AYR PHE
TYR PHE THE ASM AND LEU THR GLY TYR LEU AND ASM

はこれ

EcoRI Clai 2

Mdel HinfI

Perp HinfI

BateII

BateII

SalI

加2四

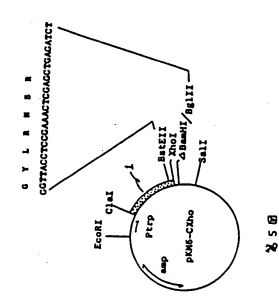
京 4 四

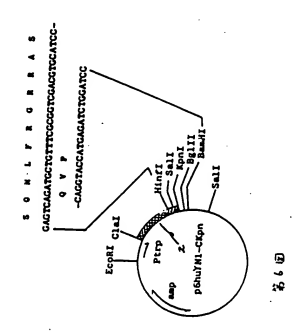
第3图

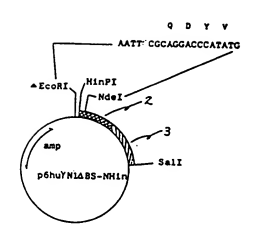
Bankli Sali

tet

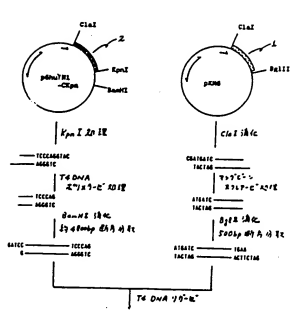
pKM6

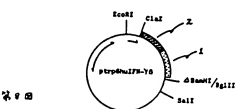


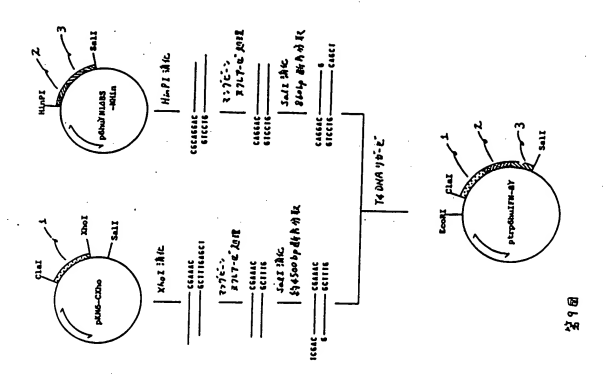


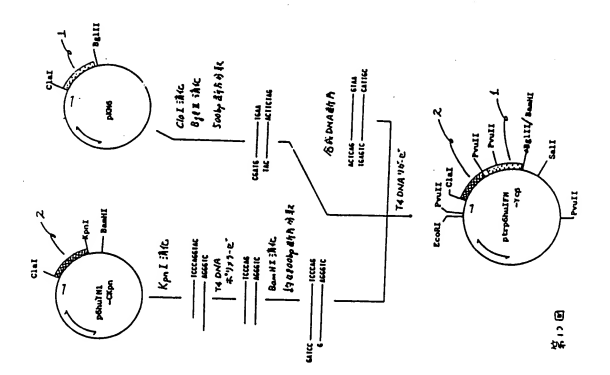


第7图



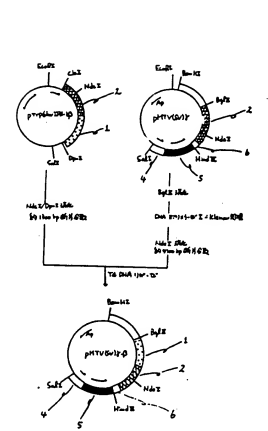






T Q L Q Q P K A A K S V T
ACTCAGCTGGGCCAGCCGAAAGCTGCTAAGTCGGTAA
TGAGTCGACCCGGTCGGCTTTCGAGCATTCAGCCATTGC
PVUII

第二四



第13 图

